PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number:

04-023979

(43) Date of publication of application : 28.01.1992

(51) Int. Cl.

C12N 1/20 C12P 19/42 //(C12N 1/20) C12R 1:01 (C12P 19/42) C12R 1:01

(21) Application number : 02-126920

(71) Applicant : KOBE STEEL LTD

(22) Date of filing:

18. 05. 1990

(72) Inventor : KITAURA NOBUYUKI NISHIMURA KUNIHIRO

MIMURA MORIO

TAKAHARA YOSHIMASA

(54) METHANE-PRODUCING BACTERIUM AND PRODUCTION OF VITAMIN B12 USING SAME BACTERIUM (57) Abstract:

PURPOSE: To industrially produce vitamin B12 and enable stable supply of vitamin B12 by culturing methane-producing bacterial H117-1-2 and KN-15 having high vitamin B12 producing ability and high proliferation rate and collecting vitamin B12 from the cultured mixture.

CONSTITUTION: H117-1-2 (FERM P-11356) and KN-15 (FERM P-11420) being gasassimilating methane-producing bacterium belonging to the genus Methanobacterium and capable of producing methane from carbon dioxide and hydrogen and having high vitamin B12 producing ability and high proliferation rate are sufficiently cultured using No. 1-modified Balch culture medium. Then the bacterial cell is directly extracted with a solvent or crushed by a well-known method such as ultrasonic wave or enzyme treatment and then extracted and the cultured liquid is directly extracted with a solvent. Then the extracted liquid is further properly treated by well-known separation and purification means such as precipitation and recrystallization to collect the vitamin B12. Thereby a large number of vitamin B12 can industrially be obtained from the cultured mixture.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]
[Number of appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of extinction of right]

⑩ 日本 國特許 庁(JP)

① 特許出願公開

◎ 公 開 特 許 公 報 (A) 平4-23979

@int. Ci. * 000000 000000

12 N 12 P 12 N 12 R 12 P 12 R 1:01)

19/42 1:01)

織別記号 庁内整理番号 ❸公開 平成4年(1992)1月28日

7236-4B 8214-4B A

審査請求 未請求 請求項の数 5 (全8頁)

50発明の名称

メタン生成細菌およびそれを利用するビタミンBioの製造法

願 平2-126920 创特

②出 類 平2(1990)5月18日

⑫発 明 畓 北 浦

茨城県つくば市並本3-23-7 ルミナス並木402

@% :**9**3 7 村 켊 弘 茨城県つくば市春日 2-18-5 コベルコハイッ201

砂発 Ξ 朔 村 精 舅

静岡県富士市宮下435-7

⑫発 蚜 120 原 荾 墨

千葉県習志野市谷建5-20-8

创出 顕 株式会社神戸製鋼所 兵庫原神戸市中央区脇浜町1丁目3番18号

砂代 理 弁理士 戸田 親男

1. 幾明の高符

メタン生成細菌およびそれを利用するビタミン Bugの製造法

2. 梅許額求の範囲

- (I) メタン虫成細菌 KN-15。
- (2) メタン生成細菌 8117-1-2。
- (3) 細菌 6!17-1-2及びノ叉はXN-15を有効篩とす ることを特徴とするビタミンBit生産菌。
- (4) 細菌 H117-1-2及び/又はkN-15を培養するこ とを特徴とするビタミンBioの製造法。
- (5) 額蘭 81117-2-2及びノ又はKN-15を培襲し、培 養物からピタミンBitを採取することを特徴とす るビタミンB..の製造法。

3.発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、温泉暖山口付近の土壌から展たに分 難したメサノバクテリウム属菌及びそれを用いる ビタミンBi。の新規工業的製造力能に関するもの である.

(従来の技術および本発明が解決しようとする間領点)

一般に、産業的に微生物を利用する場合、使用 する微生物の性質、特に、増殖能および有用物質 の生成館が重要な要素となる。発明者らは、この うちの、有用物質の生成能、すなわち、機生物を 差異的に利用する場合、増殖能がある程度高く、 かつ生成能が高ければ高いほど、原料費を削減で き、また消養時間も短額でき、さらに必要な消費 装置も小さくすることができることに着目した。 また、微生物を培養する場合、NaClなどの単濃度 は、製電の腐食能止あるいは副原料費の削減から も低いほど望ましく、MaCl要求性の微生物は姦業 上、宥利とは当い難い。

一方、意楽脳楽物として、また副変絶として多 量のガスが俳出されており、一部がエネルギー源 として四収されている程度で、その利用をは必ず しも高いとは言えない。ガスの中には、磐生物の 炭素額になりうる二酸化炭素やエネルギー酸にな る水素あるいは一酸化炭素などが含まれている。 從って、その有効利用は、地球境景への負担を減

らす意味からも大きな課題である。 発明者らは、 牧生物を利用したガスの有効利用を図るために、 メタン生成細菌に着目した。この微生物群には、 二酸化炭素、水素、一酸化尿素からメタンを生成 することができるものが存在するので、有用な微 生物の取得のために、二酸化炭素と水素を基質に 増殖するガス質化性メタン生成額の探索を行った。

メタン生成都菌は、有用物質の1つであるビター ミンB₂*を、 他の微生物にくらべて、その含有量 が高いことが知られている(Current Microbiol.、 3, 243(1980))。

能表、二酸化炭素と水素を変化し、メタンを生成する、いわゆるガス変化性メタン生成知菌としては、メサノバクテリウム(Methanobrevibacter)属、メサノブレビバクター(Methanobrevibacter)属、メサノサーマス(Methanochercue)属、メサノコッカス(Methanococcus)属、メサノミクロビウム(Methanococcus)属、メサノスピリラム(Methanocolcrobium)属、メサノスピリラム(Methanocolcrobium)属、メサノゲニウム(Mothanococcus)属、メサノカルブスカラム(Mothanococcus)属、メサノカルブスカラム

属や、バチルス属のものが使われている。

メタン生成細菌を用いるビタミンB;。 の異法に関するものとして、メタノールを原料に、メサノサルシナ・バーケリ(Mgshanogescius borkeri)によるものが報告されている (特別昭63-91094、特別昭63-91015、BIO [NDUSTRY. 5, 3, 190(1988)、ビタミン, 62, 52, 657(1988))が、この概生物は、ガスを利用することができるものの、その増殖速度は極めで低く、産業的には向かない。ガス変化性メタン生成細菌によるビタミンB;。 の生産もメサノバクテリウム・サーモオートトロフィカム (Methanobacterium Ehermeautotrophicum) 本語 (DSR 1053)で報告されている (昭和63年度日本発齢工学会大会講演要音楽、p137 (1988))が、そのビタミンB;。生成物が低いために、その生産性は低い。

このように従及技術においては、工業的にピタミンB., を製造する方法は確立されていなかったのである。

(問題点を解決するための手段)

(Methanocorpusculum)風、メサノサルシナ (Methanomarcina)異、メサノブラナス (Methanopisuus) 風らに属するものが知られている(Int. J. Syst. Bacterioi., <u>38</u>, 212-219 (1988))。

しかしながら、これらは、増殖速度が高いものでも、最適NaCl 機度が高い場合をあるいは、低速度のNaCl では生育できない場合、逆に最高NaCl 機能が低いが増殖速度が低いなどの欠点を有している(顕彰工学、64、2、115-137(1988)。 さらに、ビタミン 8_{13} 無成量が高くても、増殖速度が振めて低いものや、増援速度は高いが、 ビタミン 8_{13} 生成量が高くないなどの関型があった(Current Microbiol., 3, 243(1980))。

ビタミンB.。は、悪能貧血などの治療薬、および動物の成長促進物質として飼料液加剤等に利用される重要な化合物である。しかしながら現在、その複雑な構造のために、グルコースを原料に発酵法により生産されている。使用される微生物は、プロピオン酸酸すなわちプロピオニバクテリウム

本見明は上記した技術の現状に難み、ますます その需要が増大しているビタミンB₁。を安定供給 する目的でなされたものである。

上記目的を連成してビタミンB.。 を工業的に製造する方法について有類会成、天然物からの抽出等各方面から検討したけれども成功するに至らず、数全物を使用する発酵法に再度着目することとした。

そこでビタミンBaa 生成繭としても知られているメタン生成歯について、免ずその工機的見地から、BaC1要求性が低く、増殖速度が高いガス変化性メタン生成歯の探索を広く行った結果、これまでにないすぐれた性質を有するメタン生成細菌を組み吸出口行近の土壌から新たに分離することに成功した。

そしてこれらのメタン生成和菌について更に詳しく検討したところ、全く予期せざることに、従来にない高いビタミンB1。生成能を有するという新知見を得、しかもこれらを培養することによって培養物からビタミンB1。 を工業的に採取しうる

g/8

0.3

0.3

0.3

1.0

6.61

0.16

0.009

0.801

0.015

5.0

0.05

0.05

ことを併せ確認し、本発明の発成に望ったのであ ŏ.

以下、本発悟を詳細に説明する。

(1) ガス変化性メタン生成制盤の分離

ガス費化強メタン生成細菌の分割には、 Belch らのKa 1 培地(Microbiol、Rev., 43, 260-296 (1979))を改要した培地を用いた(表1)。 国内各 塩より採取した試料を分離用袋地に鬱気的に接種 し、根とう均衡を行い、増殖が認められたものを、 次の新しい斑塊に無菌的にかつ機気的に幾種する ことにより、目的とするガス変化性メタン生成曲 の集積を回り、次にロールチューブ弦(使用熔矩 は表1に果天を加えたもの、寒天濃度2.0%)によ リコロニーを形成させ、最終的に単一コロニーよ リ目的菌欲を単離した。培養温度は、先速のガス 安化性メタン生成器の中では、PaC1要求他が低く 増殖速度が高い苗株の最適温度(50~70℃)をもと に、60℃に設定した。また、メタン生成細菌のよ うな偏性無気性質の扱い方は常法に従った。

KnS04+2820	0.005
FeSO, - 7N, 0	0.603
CoCl.	0.001
ZnSO.	0.001
CuSO, •5K2 O	0.0001
A 3 M (& O 2) M E A	0.0091
0,00,	0.0001
Na. MoO 2H. O	0.0001
Ricl. · 6H. O	9,061
Na. SeO.	0.0017

表1 Balchらの知り敬愛培地

Kz HPQ.

KH. PO.

NH₄C1

NaCl

(NH.).SO.

MeSO. - 7H2 G

CaC1, *2%, 0

Ne, NO. . 2H.O

NaHCO-

Nitrilotriacetic acid

Yeast extract(Difco)

Trypticase(BBL)

L-cystein·HCl·H₄ Q 0.5 No.5-98-0 0.8 Trace vitamine 1) 10.0 ac/c pH 7.2 久相 (l₂/CO₂ = 4/1、圧力(1.8kg/cd)

1) 微量ビタミン類の組成

ビオチン	2	8/8
紫 融	2	
ピリドキシン・HC1	10	
チアミン・IIC1	5	
リポッラビン	\$	
ニコチン酸	5	
パントテン酸カルシウム	5	
ピタミン8	0.1	
アミノ安息呑敵	S	
リポ酸	5	

(2)比増殖速度の測定方法およびビタミン8。2の測定方法 此時殖寒度の餌定に用いた培地には、張りに急 載した培地成分中の酵母エヤス(yeast extract (Bifco))およびトリプチケース(Trypticace(BBL)) を各々2g/kにしたものを用いた。増越20mgを入れ た 125mg客のバイアルビンに、予め熔煮していた メタン生成都黄の培養液(880mgの吸光度(****)が 0,5~0,8のもの) を無菌的かつ繁気的に接種し、 所定温度で扱とう治養(160rpm)した。 脳体濃度増 剤の過路のために経時的に培養談を放取ってAcco を測定し、グラフにプロットすることにより比増 燈遮盤りを求めた。なお、ガスを捕うために、増

差液を抜き取ると同時に基質ガス(CG₂/H₂ = 1 / 4)で1.8kg/♂まで加圧した。

塩菱板中のビタミンB1。 濃度は、塩菱料で後の 扇景被5mg4: 0.1%KCN溶液1mgを加え、0.01n酢 敵にでpllをらに無監後、115℃、 15分割のオート クレーブにより抽出し、常弦による大層質 <u>g. coli</u> 215年 を用いるパイオアッセイ絵で測定 した(ピタミン、<u>57</u>, 11, 609-516(1983))。

(3) 〒117-1-2および 38-15の分離

上記の方法により、発明者らは、金国各地から 採取した賦料 418点から、探索を行い、趨象積出 日付近の主義試料より、ビタミンBi。 信成能が高 く、増強速度が高いN117-1-2および KK-15を得る ことに成功した。これらの菌体の比増強速度測定 時の焙煮経過を、第1回及び第2回にそれぞれ京 した。

(4) [[117-1-3および KN-15の生理学的性質

これらの留は、二酸化炭素と水素からメタンを 生成するガス資化性メタン生成細菌であり、また、 グラム染色では簡性を示し、形態が得豁であるこ

とから、メタン生故糖菌の検索器(酸酵工学、<u>64</u>, 2, 115-137(1986))及び文献(Int. j. Syst. Bacteriol., <u>88</u>, 212-218(1988))をもとに検索した結果、メゲノバクテリウム(Methanobacterium) 属または、メゲノサーマス(Methanobacterium) 属または、メゲノサーマス(Methanobacterium)

次に、8117-1-2及び8×16は、 増殖最適温度がそれぞれ60で及び65でにあることから、最終的には、これらの関係は、メサノサーマス属ではなく、メサノバクテリウム度に属する微生物であると考えられた。 英2に示すように、メサノバクテリウム房に属し、増殖最適温度が50~70でにある2級との比較を行った。

表2 8117-1-2、80-15とメサノバクテリウム層との比較

		Ĭ.	thermousto	Ä.
	11117-1-2	K2+15 <u>te</u>	escalilace.	<u>volfai</u>
			DSN 1053	DSM 2970
グラム染色	+	+	+	+
形態	rod	rod	१७व	má
大きさ	0.3~0.5 ×1~3	0.3~0.8 ×1~30	0.3~6.6 ×3~120	8.4× 2.4~2.7
生育温度(*C)	50~70	50~70		
最適温度(℃)	60 40 <+< 7\$	65 40<÷<75	65~70	56 ~6 5
生物川	6.0~8.5	6.0~8,8		
Elagas.	7,4~7.5	7.4~7.8	7.2~7.6	7.0~?.7
メタン芸賞				
H _e /CO _e	+	+	+	+
HOOCH	_	-	-	-
CH, CÓCR	_	-	-	-
CHP OH	-	-	-	_
CII.e NH.e	-	-	-	_
Transformer ():r)	0.45(EDC)	0.62(86*0)	0.43	0.173-0.198
GC含量(%)			48~52	61
運動性	-	-	-	
Engl(%)	0~2	0~2	ND	<1.7

^{・)} 近場過速整測定時に用いた増地では、0.45~であった。

数2の比較の結果、ili7-1-2は、メサノバクテリウム(Nethanobacterium) 臓のサーモオートトロフィカム(thermoeutotrophicum)、およびウォルフェイ(volfai) に基質変化性や最適温度、最適时などで類似しているが、比増殖透度が、ウォルフェイ(volfai) に比較してかなり高いことから、メサノバクテリウム・サーモオートトロフィカム(Methanobacterium thermoautotrophicum) に近いものと考えられる。しかし、網路形態や増殖最適温度が60℃であることなどからメサノバクテリウム・サーモオートトロフィカムDSM 1053とは異なるものと考えられる。

また、#F-15は、増展速度が0.62k*を示し、メサノバクテリウム・ウォルフェイの増殖速度より、はるかに高いという、明らかに異なる性質を有している。また、メサノバクテリウム・サーモオートトロフィカムとの比較では、増殖速度や細胞形態が明らかに異なる。

増殖速度は、細胞の総結代制の表現型として、 新にメタン生成超器では重要である。以上のこと から、RE17-1-2及び KN-15を、メサノバクテリウム ム魔に落し、メサノバクテリウム・サーモオート トロフィカムに近い新種であると同定した。これ らの新の生選学的性質を扱る及び数4に示した。

これらの簡は、工衆技術院改生物工業技術研究所に「微生物受託番号、微工研萄寄第11356号(FERM P-11356)及び微工研萄寄第11420号(FERM P-11420)」のもとにそれぞれ操生物保管を変託した。 B117-1-2は、NaCl濃度が高い(2%以上)の増増では増殖が認められず、高い増殖速度は、低い

KR-15機の高い有強速度は、 表」に示すような 低NaCl機関培地で得られ。高NaCl機度治地では、 得られず、RN-15の増殖は限害される。

NaCl被理(0.1%以下)で終られている。

表3 H117-1-2の生理学的性質

1、彩盤的性質:培脂組成は向計および向計業天を基準とする 3. 生理的性質: が、これに生育しないものについては、通過 な増地を用いてもよい、となっているので、 別途示したBalch No.1 改変岩地を用いた。

①形; 長稈器(对数增殖期)。 鞭毛なし 大きさ; 9.3~0.5×1~3

の細胞の多形性: なし

②運動性;なし

◎脚予形成;なし

⑤グラム染色性; 陽性

2. 焙養的性質;以下の培地に生育しないものについては他の 生育に避異な増地における生育状態を拡載す る、となっているので、別途に示したBalcin M.1 改変管地を基本増地とし、コロニー観点 にはコールチューブ法によってコロニーを形 成させた。

の肉汁焙焙; 生育しない

②改变Balch No.1 塞灭熔炬(培養温度60℃、熔套時期5日 間): 生育良好、開縁がスムース、緑色がかった漂乳色。

するが、ぎ酸、酢酸、メタノール、メチルアミンは利用 しない.

4.分離源:農泉噴出口付近の土壌

直提2~4 mm、 色景生成なし

①無機営者原の利用; アンモニウム塩を利用する。

②色素の生成:培養後数保培地はメタン生成細菌特有の黄 緑色になる。

②生育範囲温度:40~70℃、40℃以下75℃以上では生育し

無宵最適温度;60℃

④生宵範囲pH:6.0~6.5

生容最適oil: 7.4~7.5

⑤酸炭聚浆; 艳对楸絮性

®ガスの発生:

(1)L-アラビノース、(2)D-キシロース、(3)D-グルコー ス、(4)かマンノース、(5)かフラクトース、(8)かガラ クトース、(7)マルトース、(8)シェクロース、(9)ラク トース、(10)トレハロース、(11)0-ソルビット、(12)0-マンニット、(13)イノシット、(14)グリセリン、(15)数 粉から酸化も発酵も行わない。

②食塩酸性;2%まで生育する。

®炭巣塩の利用性: CO₄(鳴存在下)を利用しメタンを生成

裁4 KR-15の生理学的性質

し、形態的性質:暗地組成は肉汁および肉汁寒災を基準とする が、これに生胃しないものについては、選当 な培施を用いてもよい。となっているので、 別途求したBelch ぬる敬楽地を用いた。

①形;長桿菌(対数増殖期)、鞭毛なし

火き往:0,3~0.5×1~10

②細胞の多形性:なし

②運動性;なし

心脏子形成; なし

⑤グラム染色性;健性

2. 婚妻的性質:以下の暗地に生育しないものについては他の 生育に適当な城地における生育状態を記載す る。となっているので、別途に並したBaich 弘主改変増地を基本培地とし、コロニー観察 にはロールチューブ依によってコロニーを珍 成させた。

②肉汁培地;生育しない

②改变Balch Fe 1 等天培地(格養溫度60℃、培養時間5 日 間); 生育良好、用紙がスムース、緑色がかった導乳色、 直径2~5m4、色郷生成なし

3. 生理的性質:

①無機感潰返の利用;アンモニウム塩を利用する。

②色楽の生成; 培養後核体増地はメタン生成細菌特別の黄 緑色になる。

③全背範囲進度:40~70℃、40℃以下75℃以上では坐育しない

生育及適温度:65℃

@生實範囲pH; 6.0~8.8

生育最適pH; 7.4~7.8

⑤股来要求; 绝对概负性

のガスの発生;

(1)ルーアラビノース、(2)D-キシロース、(3)D-グルコース、(4)D-マンノース、(5)D-フラクトース、(6)D-ガラクトース、(7)マルトース、(8)シュクロース、(9)ラクトース、(10)トレハロース、(11)D-ソルビット、(12)D-マンニット、(13)イノシット、(14)グリセリン、(15)深紛から酸化も発酵も行わない。

の食塩割性:2%まで生育する。

②炭素版の利用性; CO₂(Ⅱ₂存在下)を利用しメタンを生成

これらH117-1-2及び/又はEN-15を上記により 充分培養した様、培養物からビタミンB: *を採取 する、それにはお洗が適直使得され、例えば、塑 体については、これを直接溶験で抽出するほか、 超音液、鞣炭等既知の物理ないし化学的方法によって破砕した役抽出し、また、培養液については これをそのまま溶験で競出する、ただ、溶媒抽出 の前及び/又は後に滅圧機構、限外濾過等の方法

ビタミン8、は、上記のように精製して用いる ほか、飼料添加物等として用いる場合には、菌体、 増養板、又はこれらの混合物、あるいは上記した 油糖液等末梢製のままでも信用することができる。

で繊縮して機縮被としてもよい。独出被は、更に

クロマトグラフィー、溶媒による沈馥、再結晶等 既知の分離、糖穀手段によって、選宜処理される。

次に、本発明に係る藍が既知のガス資化性菌よりもビタミンB.。 生成能が優れていることおよびビタミンB., の製造法について実施例で説明する。 (実施例1)

まず、比較のために、既知のガス変化性メタン

するが、ぎ酸、酢酸、メタノール、メチルアミンは利用 しない。

4. 分離原: 温泉吸出口付近の土壌

生成細菌による二酸化炭素と水素からのピタミンB1、生成を調べた。ドイソの微生物最が機関のBSMに保存されているガス変化性圏の中から代数的な関係を通び、後1の増進に生育するものについては、役1の増進と DSM指定の保存増進で、表1の増進でで質しないものは、 DSM指定の保存増進にて、所定温度で7日間または3日間停製増養し、関係に関連した。その類果を表4ー1および設4ー2に示す。 ピタミンB1、生成量および関係の増殖量から、明らかにDSM 1053のメザノバクテリウム・サーモオートトロフィカム

(Methenobacterium thermomytotrophicum)が最も ビタミン生成館が高い菌株であることがわかる。

DSM: Dautsche Sammlung von Mikroorgenismen Gesellschaft für Biotechnologische Forschung m. b. A.(国際客範機関、ブダベスト連領施22)。

特閣平4-23979(7)

炎に、Mii7-i-2株(FEMX P-11356)とDSM 1053株とを比較した。

使用癌地は、殺しの焙地成分中の酵母エキス (Youst extract(Disco))およびトリプチケース (Trypticase(88L)) 液座を含々 2 g/gにしたものを 用いた。20mgの培園に入れた 125mg客パイアルビ ンに、予め岩叢していたガス資化性メダン生成額 曽 月月7-1-2の悪湯波 (660nmの吸光度メ。。。が0.5~ 0.8)を6.5mg線種し、60℃で級とう培養板(180rpm) した。菌体温度増加を遊跡するために、経時的に 培養粮を抜取り、4000を拠定するとともに、蒸費 ガス(CO₂/N₂=1/4) をパイアルビン内部のガ ス年力が1.8kg/可になるように供給加速した。-定時間培養後、培養被中のビタミンB.。をシアノ 型に変換した後、常欲により、大腸苗E. coli 215秋を用いるパイオアッセイ独で創定した。 比 鮫のために、メサノバクテリウム・サーモオート トロフィカム (Nethanobacterium

thermanutotrophicub) のビタミンB: 生成の検討を同一実験系で行った。吸光度A...の経時変化を

0.688 0.151 . (83 90.00 0.016 0.015 岩囊指数 岩菱白軟 苗体造成 3, 建度 80.0 **乌美日数 商水總票 0.2 通纸** 0.462 0.151 0.163 9. F.3 0.283 27.0 ĝ 8 数原業型 ٤ 23 28 **** 8888 DSH体の数1の指数におけるパタミンB.1倍数 没d-1 DSNGのDSN塔他におけるピガミンB,,生代 被無過電 911 KSQ 使用范围 621 HS3 85K 119 61 XX BIL KSE ESH 150 黄素黄素 Methorspotentian thermoantetrophicum Hechamobacterium thermosteotrophicum Retinancecous themolithstrophicus Methanchrevibetter rominantium Methansbecterium formiclem Nethanobacterius formicicus Mothanobacterium bryantili Methanospirilum bangatei Methamobacterius bryantil Hethanospirillun hungatei Acthenococcus jannachil **#** 4 盔 なった 2 50 150 1053 953 533 \$66

第1回に、またビタミンB₁₂ 造皮については、その結果を表3に示した。

最5 ガス変化性メダン生成階によるビタミンB₁、の生成

	11] 17-1-2	ğ. <u>thermoautotrophicum</u>
		DSH 1053
接種時のAcco	0.027	0,030
7時間後の4。。	9.695	0,571
B _{1.7} 換度(ug/d)	0.139	0.099
B、主生成能(*e/以/4***)	0.200	6.173
比增殖速度(h^*)	9.42	0,39

表もの結果から明らかなように、11117-1-2様の方が、ビタミン8.2 譲渡および菌体当りのビタミン8.2 譲渡とび菌体当りのビタミン8.2 譲渡/菌体譲渡(Acco))、さらに増殖池屋も高いことが示された。すなわち、3117-1-2株を用いることにより、低NoCi複度の培地で、短時間に、より高濃度に、かつ高級率でビタミン8.2 を生態できることが判明した。

(実施例2)

KN-15根 (FERN P-11420)を用い、培養温度を

65℃としたほかは実験例1と関係にしてビタミン B.z.を生産せしめた。 吸光度6.c.の延時変化を第 2箇に、またビタミンB., 強要については、その 辞級を著6に示した。

後6 ガス費化性メタン生成菌によるビタミンB₁。の生成

	EN-15 M. Chermoautorrophicu	
		DSM 1053
役種等のメ。。。	0.028	0.030
6時間後の44。	0.591	0.263
B12集版(mg/\$)	0.100	0.048
比增殖速度 (h=1)	0.518	0.389

表6から明らかなように、 EN-15 株の方が、 ビタミンB₄ 、 観度および増殖速度も高いことが示 された。 つまり、EN-15 株を用いれば、従来の ガス聚化性菌よりも、二酸化烧素と水素からビタ ミンB₄ 、 を効率的に製造できることが明らかにな った。

(発明の効果)

本発明によって、低食塩増増において非常に高

い速度で増殖ししかもビタミンB:。 生成的にすぐれたメタン 生成 翻菌を新たに分離することができた。 そしてこれらの 細菌を培養することによって培養物からビタミンB:。 を工業的に得ることに成功した。

すなわち、培養した株、培養技は常設により抽出処理を行い、菌体についてはこれを直接抽出したりあるいは超学被等既知の手段によって帯体を敬敬した後これを抽出し、次いで常説にしたがって分離精製することにより多量のピタミンB...を得ることができる。

つまり、本発明によってはじめて、ピタミン Birの工業的製法の開発に成功したのである。

4. 図ែ図の簡単な説明

第1回及び第2回は、本発明に係る機生物について、その吸烙度の経験変化を図示したグラフである。

0.5 0.1 0.02 0.103 0.01

第 1 图

化重人 分理士 戸 田 枫 男

第 2 図

